

PCT
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12P 25/00, C12N 15/60, 15/31

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 97/03208

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

30. Januar 1997 (30.01.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP96/03009

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. Juli 1996 (10.07.96)

(30) Prioritätsdaten:

195 25 281.0 195 45 468.5

13. Juli 1995 (13.07.95)

6. December 1995 (06.12.95)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE). FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH [DE/DE]; D-52428 Jülich (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KÄSLER, Bruno [DE/DE]; Magdeburger Strasse 72, D-67071 Ludwigshafen (DE). SAHM, Hermann [DE/DE]; Wendelinusstrasse 71, D-52428 Jülich (DE). STAHMANN, Klaus-Peter [DE/DE]; Wilhelmstrasse 11, D-52428 Julich (DE). SCHMIDT, Georg [DE/DE]; Heerstrasse 10, D-52457 Aldenhoven (DE). BÖDDECKER, Theo [DE/DE]; Robert-Koch-Strasse 7, D-52428 Jülich (DE). SEULBERGER, Harald [DE/DE]; Adalbert-Stifter-Strasse 4, D-69221 Dossenheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: CA, CN, JP, KR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: RIBOFLAVIN-PRODUCTION PROCESS BY MEANS OF MICRO-ORGANISMS WITH MODIFIED ISOCITRATLY ASE ACTIVITY
- ZUR HERSTELLUNG VON RIBOFLAVIN MITTELS MIKROORGANISMEN MIT (54) Bezeichnung: VERFAHREN VERÄNDERTER ISOCITRATLYASE-AKTIVITÄT

(57) Abstract

A microbial riboflavin-production process is disclosed. Riboflavin-producing micro-organisms are cultivated in a culture medium and the thus produced riboflavin is then isolated. The process is characterised in that the endogenous isocitratlyase activity (ICL) of the micro-organisms used has been modified.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von Riboflavin durch Kultivierung von Riboflavin produzierenden Mikroorganismen in einem Nährmedium und anschließender Isolierung des hergestellten Riboflavins, dadurch gekennzeichnet, daß Mikroorganismen verwendet werden, bei denen die endogene Isocitratlyase (ICL) Aktivität verändert wurde.

BNSDOCID: <WO 9703208A1>

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Manager and the second		
AT	Österreich	GE	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
ΑU	Australien	GN	Georgien	NE	Niger
BB	Barbados		Guinea	NL	Niederlande
BE	Belgien	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BF	Burkina Faso	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BG		1E	Irland	PL	Polen
	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumānien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	IZ	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik .	LV	Lettland	ΤJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Trinidad und Tobago Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	
ES	Spanien	ML	Mali		Uganda
FI	Finaland	MN		US	Vereinigte Staaten von Amerika
FR	Frankreich	MR	Mongolei Mauretanien	UZ	Usbekistan
GA	Gabon			VN	Vietnam
U.1	GROOM	MW	Malawi		

Verfahren zur Herstellung von Riboflavin mittels Mikroorganismen mit veränderter Isocitratlyase-Aktivität

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Riboflavin mittels Mikroorganismen mit veränderter Isocitratlyase-Aktivität.

10

Das Vitamin B_2 , auch Riboflavin genannt, ist für Mensch und Tier essentiell. Bei Vitamin- B_2 -Mangel treten Entzündungen der Mundund Rachenschleimhäute, Risse in den Mundwinkeln, Juckreiz und Entzündungen in den Hautfalten u.ä. Hautschäden, Bindehautentzün-

- 15 dungen, verminderte Sehschärfe und Trübung der Hornhaut auf. Bei Säuglingen und Kindern können Wachstumsstillstand und Gewichtsabnahme eintreten. Das Vitamin B_2 hat daher wirtschaftliche Bedeutung insbesondere als Vitaminpräparat bei Vitaminmangel sowie als Futtermittelzusatz. Daneben wird es auch als Lebensmittelfarb-
- 20 stoff, beispielsweise in Mayonnaise, Eiscreme, Pudding etc., eingesetzt.

Die Herstellung von Riboflavin erfolgt entweder chemisch oder mikrobiell. Bei den chemischen Herstellungsverfahren wird das 25 Riboflavin in der Regel in mehrstufigen Prozessen als reines Endprodukt gewonnen, wobei relativ kostspielige Ausgangsprodukte - wie beispielsweise D-Ribose - eingesetzt werden müssen.

Eine Alternative zur chemischen Herstellung des Riboflavins bie30 tet die Herstellung dieses Stoffes durch Mikroorganismen. Als
Ausgangsprodukte für die mikrobielle Synthese können nachwachsende Rohstoffe, wie beispielsweise pflanzliche Öle, eingesetzt
werden.

- 35 Die Herstellung von Riboflavin durch Fermentation von Pilzen wie Ashbya gossypii oder Eremothecium ashbyii ist bekannt (The Merck Index, Windholz et al., eds. Merck & Co., Seite 1183, 1983); aber auch Hefen, wie z.B. Candida oder Saccharomyces, und Bakterien, wie Clostridium, sind zur Riboflavinproduktion geeignet. Ribofla-
- 40 vin-überproduzierende Bakterienstämme sind beispielsweise in der EP 405370 beschrieben, wobei die Stämme durch Transformation der Riboflavin-Biosynthese-Gene aus Bacillus subtilis erhalten wurden. Diese Prokaryonten-Gene sind aber für ein rekombinantes Riboflavin-Herstellungsverfahren mit Eukaryonten wie Saccharomy-
- 45 ces cerevisiae oder Ashbya gossypii ungeeignet.

In WO 93/03183 ist die Klonierung der für die Riboflavin-Biosynthese spezifischen Gene aus dem eukaryontischen Organismus Saccharomyces cerevisiae beschrieben. Mittels dieser Gene können rekombinante eukaryontische Mikroorganismen konstruiert werden,
5 die eine effiziente Riboflavinproduktion gestatten.

Häufig liegen jedoch die Ausgangsprodukte und Substrate der Riboflavinbiosynthese-Enzyme in dem Mikroorganimus in limitierter Menge vor, so daß trotz Erhöhung der Riboflavinbiosynthese -10 Aktivität keine Steigerung in der Riboflavinproduktion erreicht wird.

Es bestand daher die Aufgabe ein verbessertes mikrobielles Verfahren zur Produktion von Riboflavin bereitzustellen, das Mikro-15 organismen verwendet, die keine oder eine geringere Substratlimitierung besitzen und somit eine erhöhte Riboflavinproduktion erlauben.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß die verwen20 deten Mikroorganismen eine Veränderung in ihrer endogenen Isocitratlyaseaktivität besitzen. Die Veränderung ist gegenüber dem unveränderten Ausgangsstamm zu ermitteln. Es gibt eine Vielzahl von
Möglichkeiten, solche Mikroorganismen mit veränderter ICLAktivität zu erhalten.

25

Eine Möglichkeit besteht darin, das endogene ICL-Gen so zu verändern, daß es für ein Enzym mit gegenüber dem Ausgangsenzym erhöhter ICL-Aktivität codiert. Eine Erhohung der Enzymaktivität kann beispielsweise erreicht werden, indem durch Veränderung des katalytischen Zentrums ein erhöhter Substratumsatz erfolgt oder indem die Wirkung von Enzyminhibitoren aufgehoben wird. Auch kann eine erhöhte Enzymaktivität durch Erhöhung der Enzymsynthese, beispielsweise durch Genamplifikation oder durch Ausschaltung von Faktoren, die die Enzymbiosynthese reprimieren, hervorgerufen werden. Die endogene ICL-Aktivität wird vorzugsweise durch Mutation des endogenen ICL-Gens erhöht. Derartige Mutationen können entweder nach klassischen Methoden ungerichtet erzeugt werden, wie beispielsweise durch UV-Bestrahlung oder mutationsauslösenden Chemikalien oder gezielt mittels gentechnischer Methoden wie Deletionen, Insertionen oder Substitutionen.

Die ICL-Genexpression wird durch Erhöhen der ICL-Genkopienzahl und / oder durch Verstärkung regulatorischer Faktoren , die die ICL-Genexpression positiv beeinflussen, erhöht. So kann eine Verstärkung regulatorischer Elemente vorzugsweise auf der Transkriptionsebene erfolgen, indem starke Transkriptionssignale wie Promotoren und Enhancer verwendet werden. Daneben ist aber auch

strukt transformiert.

vin-Produzenten eingesetzt.

eine Verstärkung der Translation möglich, indem beispielsweise die Stabilität der m-RNA verbessert wird. Zur Erhöhung der Genkopienzahl wird das ICL-Gen in ein Genkonstrukt bzw. in einen Vektor eingebaut, der vorzugsweise das dem ICL-Gen zugeordnete regulatorische Gensequenzen enthält, insbesondere solche, die die Genexpression verstärken. Anschließend wird ein Riboflavin-produzierenden Mikroorganismus mit dem das ICL-Gen enthaltende Genkon-

10 Das ICL-Gen wird vorzugsweise aus Mikroorganismen, insbesondere aus dem Pilz Ashbya gossypii, isoliert. Für die Isolierung des Gens kommen aber auch alle weiteren Organismen, deren Zellen die anaplerotische Sequenz des Glyoxylat-Cyclus und damit die Isocitratlyase enthalten, also auch Pflanzen, in Betracht. Die Isolierung des Gens kann durch homologe oder heterologe Komplementation einer im ICL-Gen defekten Mutante oder auch durch heterologes Probing oder PCR mit heterologen Primern erfolgen. Zur Subklonierung kann das Insert des komplementierenden Plasmids anschließend durch geeignete Schnitte mit Restriktionsenzymen in der Größe minimiert werden. Nach Sequenzierung und Identifizierung des putativen Gens erfolgt eine paßgenaue Subklonierung durch Fusions-PCR. Plasmide, die die so erhaltenen Fragmente als Insert tragen, werden in die ICL-Gen-defekte Mutante eingebracht,

Nach Isolierung und Sequenzierung sind Isocitratlyasegene mit Nukleotidsequenzen erhältlich, die für die im SEQ ID NO:2 angege30 bene Aminosäuresequenz oder deren Allelvariationen kodieren. Allelvariationen umfassen insbesondere funktionelle Derivate, die
durch Deletion, Insertion oder Substitution von Nukleotiden aus
der in SEQ ID NO:1 dargestellten Sequenz erhältlich sind, wobei
die ICL-Aktivität aber erhalten bleibt.

die auf Funktionalität des ICL-Gens getestet wird. Funktionelle 25 Konstrukte werden schließlich zur Transformation eines Ribofla-

Den Isocitratlyasegenen ist insbesondere ein Promotor der Nukleotidsequenz von Nukleotid 176 bis 550 gemäß SEQ ID NO:1 oder eine im wesentlichen gleichwirkende DNA-Sequenz vorgeschaltet. So kann beispielsweise dem Gen ein Promotor vorgeschaltet sein, der sich von dem Promotor mit der angegebenen Nukleotidsequenz durch ein oder mehrere Nukleotidaustausche, durch Insertion(en) und/oder Deletion(en) unterscheidet, ohne daß aber die Funktionalität bzw. Wirksamkeit des Promotors beeinträchtigt ist. Des weiteren kann der Promotor auch durch Veränderung seiner Sequenz in seiner 45 Wirksamkeit erhöht oder komplett durch wirksamere Promotoren ausgetauscht werden.

Dem ICL-Gen können des weiteren regulatorische Gensequenzen bzw.
Regulatorgene zugeordnet sein, die insbesondere die ICL-GenAktivität erhöhen. So können dem ICL-Gen beispielsweise sog.
"enhancer" zugeordnet sein, die über eine verbesserte Wechselwir5 kung zwischen RNA-Polymerase und DNA eine erhöhte ICL-Genexpression bewirken.

Dem Isocitratlyasegen mit oder ohne vorgeschaltetem Promotor bzw. mit oder ohne Regulatorgen können ein oder mehrere DNA-Sequenzen 10 vor- und/oder nachgeschaltet sein, so daß das Gen in einer Genstruktur enthalten ist.

Durch Klonierung des ICL-Gens sind Plasmide bzw. Vektoren erhältlich, die das ICL-Gen enthalten und - wie bereits oben erwähnt
15 zur Transformation eines Riboflavin-Produzenten geeignet sind.
Die durch Transformation erhältlichen Zellen, bei denen es sich
vorzugsweise um transformierte Zellen von Ashbya gossypii handelt, enthalten das Gen in replizierbarer Form, d.h. in zusätzlichen Kopien auf dem Chromosom, wobei die Genkopien durch homologe

20 Rekombination an beliebigen Stellen des Genoms integriert werden,
und/oder auf einem Plasmid bzw. Vektor.

Eine weitere Möglichkeit, Mikroorganismen mit veränderter ICLAktivität zu erzeugen, besteht darin, Mikroorganismen mit einer

25 Resistenz gegennüber auf ICL hemmend wirkenden Substanzen zu erzeugen und diese zu selektionieren. Hemmstoffe der Isocitratlyase (ICL) sind dem Fachmann bekannt und beispielsweise in Handbook of Enzyme Inhibitors, Herausgeber: Hellmut Zollner, Verlag Chemie, Weinheim, 1993, auf Seite 291 aufgeführt. Besonders geeignete

30 Hemmstoffe sind Phosphoenolpyruvat (PEP), 6-P-Gluconat, Maleat, insbesondere aber Itaconat und Oxalat.

Werden nunmehr Riboflavin produzierende Mikroorganismen-Stämme in Gegenwart solcher Hemmstoffe kultiviert, zeigt sich überraschen35 derweise, daß die Riboflavinbildung gehemmt ist. Dies äußert sich auf Kulturplatten in der Ausbildung von Kolonien, die nicht gelb werden, sondern weiß bleiben. Mit diesem System sind daher Stämme leicht erkennbar, die gegen eine Isocitratlyase-Hemmung resistent sind, da solche Stämme auch in Gegenwart von Hemmstoff Riboflavin bilden und daher gelb gefärbte Kolonien ausbilden. Derartige Stämme können entweder durch Spontanmutation entstehen oder indem entsprechende Mutationen durch gängige Methoden, wie beispielsweise chemisch oder durch UV-Bestrahlung, induziert werden. Es können somit Mikroorganismen-Stämme gewonnen werden, die einen erhöhten Anteil an Riboflavin in das Kulturmedium ausscheiden. Als resistenter Stamm mit erhöhter Riboflavinbildung wurde ins-

besondere der bei der DSM unter der Nr. 10067 hinterlegte Ashbya gossypii-Stamm erhalten.

Als Mikroorganismus werden in dem erfindungsgemäßen Verfahren 5 bevorzugt Pilze eingesetzt. Geeignete Pilze sind beispielsweise solche, die in Indian Chem Engr. Section B. Vol 37, No 1,2 (1995) auf Seite 15, Tabelle 6 aufgeführt sind.

Insbesonders sind solche der Gattungen Pichia, Eremothetium und 10 Ashbya, besonders Ashbya gossypii geeignet.

Es können aber auch andere Mikroorganismen als Pilze, beispielsweise Bakterien, insbesondere die, die in Indian Chem Engr. Section B. Vol 37, No 1,2 (1995) auf Seite 16, Tabelle 6 aufge-15 führt sind, eingesetzt werden.

Beispiel 1: Erstellung einer genomischen Genbank aus Ashbya gossypii

- 20 Zur Erstellung einer genomischen DNA-Bank wurde chromosomale DNA nach der Methode von Wright und Philippsen (1991, Gene 109: 99-105) isoliert. Die DNA wurde partiell mit Sau 3A verdaut und mit einem Saccharose-Dichtegradienten fraktioniert. Die größten Fragmente (Figur 4) wurden mit dem Bam HI geschnittenen
- 25 E.coli,S.cerevisiae Shuttlevektor YEp 352 (J.E. Hill et al.,1993, Yeast 2: 163-167) ligiert. Mit diesem Ligationsansatz wurde E.coli DH5 a transformiert Von Platten mit Ampicillin und X-Gal wurden 3600 Kolonien isoliert, die durch ihre weiße Farbe als Klone mit Insert tragendem Plasmid erkennbar waren. Die Untersu-
- 30 chung von dreißig solcher zufällig ausgewählter Klone ergab, daß tatsächlich alle ein Plasmid trugen, diese Inserts im Größenbereich 7-18 kb hattten und alle Inserts verschieden waren, was anhand der Restiktionsmuster erkennbar war. Aufgrund einer Genomgröße von 7 x 10³ kb für Ashbya gossyli liegt die Wahrscheinlich-
- 35 keit, das jedes Gen in dieser Genbank enthalten ist, bei 97 % 99,99 %. Je 100 Klone wurden auf einer Agarplatte in großen Ausstrichen kultiviert und danach die Plasmide als Pool präpariert. Die Genbank bestand dementsprechend aus 36 Plasmidpools.
- 40 Beispiel 2: Selektion des icll-tragenden Genbankfragments

Mit den Plasmidpräparationen der Genbank wurde die Hefe Saccharomyces cerevisiae ICLld ura3(fs) (E. Fernández et al., 1992, Eur.

45 J. Biochem. 204: 983-990) transformiert. Diese Mutante ist im ICL1-Gen disruptiert und besitzt im ura3-Gen eine Mutation im Leserahmen. Dieser Genotyp führt dazu, daß der Stamm nicht auf

Ethanol als Kohlenstoffquelle wachsen kann und eine Uracil-Auxotrophie zeigt. Im ersten Schritt wurden die mit der Genbank transformierten Hefezellen auf Minimalmedium mit Glucose als einziger Kohlenstoffquelle selektioniert. Aufgrund des auf dem

- 5 Plasmid vorhandenen ura3-Gens konnten nur die Zellen wachsen, die ein Plasmid aufgenommen hatten, denn das Minimalmedium enthielt kein Uracil. In diesem Schritt wurden 1900 Klone erhalten. Diese wurden durch Replikaplattierung auf ein Minimalmedium mit Ethanol als einziger Kohlenstoffquelle übertragen. Da zum Wachstum auf
- 10 Ethanol unbedingt die Isocitratlyase als anaplerotisches Enzym nötig ist, konnten nur die Klone wachsen, die auf dem Plasmid das ICL-Gen trugen. Es konnten zwei Klone isoliert werden, die auf Ethanol wuchsen.

15 Beispiel 3:

Überprüfung der Funktionalität des isolierten Genbankfragments

Zur Überprüfung, ob die Komplementierung des chromosomalen ICLDefekts plasmid-kodiert war, wurden die selektionierten Saccharo20 myces-Klone zweimal auf Vollmedium mit Uracil kultiviert und die
erhaltenen Zellen auf Platten vereinzelt. Von 16 bzw. 13 zufällig
ausgewählten Klonen wuchsen 7 bzw. 5 nicht mehr auf Minimalmedium
mit Glucose. Genau diese Klone wuchsen auch nicht mehr auf Minimalmedium mit Ethanol. Die Kurierung vom Plasmid war also mit dem
25 Verlust der ICL1d-Komplementation korreliert.

Aus einem der beiden Klone wurde das Plasmid wieder isoliert Es enthielt ein Insert von etwa 8 kb. Erneute Transformation der Saccharomyces. Mutante führte zur Komplementation aller gefunde30 nen Klone. Das 8 kb - Fragment ließ sich durch Sph I auf 2,9 kb, die voll funktionell waren, verkürzen.

Im Rohextrakt der auf Ethanol gewachsenen Transformande war die Isocitratlyase mit einer spezifischen Aktivität von 0,3 U/mg Pro35 tein meßbar. Zudem zeigte der Westernblott mit polyklonalen Antikörpern gegen die Ashbya-ICL ein deutliches Signal.

PCR mit von tryptischen Peptiden der ICL abgeleiteten Primern ergab starke Signale der erwarteten Größe. Aus einem zweidimensio40 nalen Elektrophoresegel wurde ein Protein isoliert, mit Trypsin in Peptide zerlegt und durch Edmannabbau ansequenziert. Der Vergleich der Peptidsequenzen mit Datenbanken ergab eine Identität von über 70 % mit der Isocitratlyase aus Saccharomyces cerevisiae. Davon abgeleitete Primer wurden zur PCR eingesetzt.
45 Von dem ca. 8 kb großen komplementierenden Genbankfragement wurden 3,3 kb sequenziert (Sanger et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA

74 (1977) 5463-5467). Auf der ermittelten Sequenz konnten durch

Datenbankvergleich zwei kodierende Bereiche gefunden werden. Ein Leserahmen von 1680 Basen (SEQ ID NO:1) zeigt eine 65 %ige Identität zum ICL1-Gen von Saccharomyces cerevisiae. Das ICL-Gen liegt 375 Basen upstream von einer Sequenz die 84 % Identität zu 5 einer Ser-tRNA von Saccharomyces cerevisiae zeigt (SEQ ID NO:1).

Beispiel 4:

Funktionalität subklonierter ICL in einem E.coli/Hefe/Ashbya - Shuttlevektor

- 10
- Zwei durch Restriktionsverdau erhaltene Fragmente und ein PCR-Produkt des isolierten Genbankfragments (Figur 5) wurden in das von Steiner und Philippsen (1994, Mol. Gen. Genet 242: 263-271) konstruierte Plasmid pAG 100 (Figur 6) kloniert. Bei den Fragmen-
- 15 ten handelte es sich um ein 2.9 kb Sph I- Fragment (pAG 100 icl.4) und um ein 2.2 kb Bgl 1 / Eco RV Fragment (pAG 100 icl.6). Beide Fragment enthielten die Ser-tRNA. Deshalb wurde zusätzlich eine PCR-Amplifikation des putativen Gens mit daran fusionierten Bam HI Schnittstellen (pAG 100 icl.8) durchgeführt.
- 20 Alle drei DNAs wurden in die Bam HI site des Plasmids pAG 100 kloniert. Mit den erhaltenen Plasmiden wurde die Hefemutante Saccharomyces cerevisiae ICLld ura3 (fs) transformiert. Alle drei Konstrukte führten zur vollständigen Komplementation der ICLld-Disruption d.h. trugen funktionelle Gene.
- 25

Beispiel 5:

Wirkung der ICL tragenden Plasmide auf die Riboflavinbildung von Ashbya gossypii

- 30 Die Transformation von Ashbya gossypii (Methode: Wright und Philippsen, 1991, Gene 109: 99-105) mit den oben erklärten Plasmiden führte zu signifikanten Erhöhungen der Riboflavinbildung. Kultiviert wurde in 500 ml Schüttelkolben mit zwei Schikanen, das 50 ml Medium aus 10 g/I Sojaöl, 10 g/I Hefeextrakt und 200 µg/ml
- 35 Geneticin enthielt. Der Kontrollstamm A.gossypii pAG 100, der ein Plasmid ohne Insert enthielt, produzierte in zwei Tagen 18,7 \pm 0,1 mg/l Riboflavin. Die Stämme A. gossypii pAG 100.4 und Agossypii pAG 100.6 produzierten 31,2 \pm 6,1 mg/l bzw. 31,0 \pm 2,0 mg(I Riboflavin (Figur 7). Eine signifikante Änderung der spezifischen
- 40 Aktivität der Isocitratlyase war aufgrund der starken Streuung nicht messbar. Der Stamm A. gossypii pAG 100.8 produzierte in einem Medium, das noch durch 3 g/I Glycin supplementiert wurde, innerhalb von drei Tagen 65 \pm 5.6 mg/I Riboflavin. Der Kontrollstamm A.gossypii pAG 100 bildete dagegen im direkten Vergleich
- 45 nur 29,9 \pm 1,8 mg/l Riboflavin (Figur 8). Weder in der spezifi-

schen Aktivität der Isocitratlyase noch im Myzeltrockengewicht waren signifikante Unterschiede meßbar.

Beispiel 6:

5 Reinigung einer Isocitratlyase (ICL)

Zur Identifizierung von auf ICL hemmend wirkenden Substanzen wurde zunächst die ICL aus Ashbya gossypii gereinigt. Die Isolierung und Reinigung des Enzyms erfolgte 10nach Wachstum des Pilzmycels auf Pflanzenöl. Die einzelnen Reinigungsschritte sind in der Tabelle 1 zusammengefaßt: Demgemäß enthält ein typischer, aus ca. 25 g Mycel hergestellter Rohextrakt, der durch Zellaufschluß mit einer French-Press gewonnen wurde, 220 Einheiten ICL-Aktivität. Etwa 78% davon sind nach Zentrifugation bei 40.000 g gelöst im Überstand wiederzufinden. Eine anschließende fraktionierte Ammoniumsulfatfällung führt zu einer dreifachen Anreicherung des Enzyms. Nach einer Gelfiltration mit einer Sephacryl S-300 Säule wird die TCL an den Kationenaustauscher Mono S-Sepharose gebunden und mit NaCl eluiert. Das so erhaltene Präparat ist homogen in der SDS-Polyacrylamidgelelektrophorese und hat eine spezifische Aktivität von 18,4 U/mg.

Beispiel 7:

Identifizierung von ICL-Hemmstoffen

25

Mit dem gereinigten Enzym lassen sich in einem colorimetrischen Test (Dixon, H. und Kornberg, H.L. (1959), Biochem. J. 72, 3: Assay methods for key enzymes of the glyoxylate cycle) Einflüsse von Substanzen auf die Aktivität messen. In Tabelle 2 und Figur 1

- 30 sind die Effekte der getesteten Substanzen auf das Enzym zusammengefaßt bzw. dargestellt. Untersucht wurden zum einen Substanzen, die als Metaboliten in der Pilzzelle einen hemmenden Effekt auf das Enzym haben könnten. Darunter zeigten 6-P-Gluconat und Phosphoenolpyruvat die deutlichsten Hemmwirkungen mit über
- 35 50% bei einer Konzentration von 10 mM. Erheblich besser wirkten jedoch Itakonat und Oxalat, die vermutlich nicht im Stoffwechsel des Pilzes vorkommen. Bereits eine Konzentration von 1 mmol führte zu 78% bzw. 95% Hemmung.
- 40 Beispiel 8:

Charakterisierung einer mit Itakonat selektionierten Mutante

Durch UV-Bestrahlung von isolierten Sporen des Pilzes lassen sich Mutationen im Erbmaterial erzeugen. Mit einer Strahlendosis, bei

45 der 10-20% der eingesetzten Sporen überleben, erhält man Mutanten, die gegen eine Hemmung der Riboflavinbildung durch Itakonat resistent sind. Eine so isolierte Mutante zeigt bei Wachstum auf

Sojaöl eine 25-fache Riboflavinbildung im Vergleich zum Ausgangsstamm (Figur 2). Die spezifische ICL-Aktivität ist während der Ribof lavinbildungsphase um bis zu 15% erhöht (Figur 2). Mit Antikörpern läßt sich zeigen, daß die Proteinmenge erhöht ist. Die 5 ICL aus der Mutante zeigt das gleiche Hemmverhalten durch Itakonat wie der Ausgangsstamm.

Beispiel 9:

Korrelation von Riboflavinbildung und spezifischer ICL-Aktivität

Einen überraschenden Hinweis auf einen kausalen Zusammenhang zwischen ICL und Riboflavinbildung liefert die Beobachtung, daß der Pilz, wenn Glucose als Substrat angeboten wird, erst nach Verbrauch der Glucose mit der Produktion beginnt. Genau dann wird auch die ICL, die zuvor durch Glucose reprimiert ist, im Rohextrakt meßbar und steigt bis zu Aktivitäten, wie sie bei Wachstum auf Öl gefunden werden, an (Figur 3).

20

25

30

35

40

SEQUENZ PROTOKOLL

(1) ALGEMEINE INFORMATION:

(i) ANMELDER:

- (A) NAME: BASF Aktiengesellschaft
- (B) STRASSE: Carl-Bosch-Strasse 38
- (C) ORT: Ludwigshafen
- (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland
- (F) POSTLEITZAHL: D-67056
- (G) TELEPHON: 0621/6048526
- (H) TELEFAX: 0621/6043123
- (I) TELEX: 1762175170
- (A) NAME: Forschungszentrum Juelich GmbH
- (B) STRASSE: Leo-Brandt-Strasse
- (C) ORT: Juelich
- (E) LAND: Germany
- (F) POSTLEITZAHL: D-52425
- (G) TELEPHON: 02461-61 3004
- (ii) ANMELDETITEL: Verfahren zur Herstellung von Riboflavin mittels Mikroorgaismen mit veraenderter Isocitratlyase Aktivitaet
- (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 2
- (iv) COMPUTER-LESBARE FORM:
 - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
 - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPA)

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 2364 Basenpaare
 - (B) ART: Nukleins"ure
 - (C) STRANGFORM: Doppel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÄLS: cDNS zu mRNS
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTISENSE: NEIN
- (ix) MERKMALE:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: 5'UTR
 - (B) LAGE: 1..550
- (ix) MERKMALE:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE: 551..2233

(ix) MERKMALE:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: 3'UTR

(B) LAGE: 2234..2364

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

CGAAAGCGCC AAATACCGGA AACGGCACAG GCGCAGCTCT AATAGCCGTT CCACGATAAC	60
TTTGGAAGTT ATGGCACTAT GGCCGAGTGG TTAAGGCGAC AGACTTGAAA TCTGTTGGGC	120
TCTGCCCGCG CTGGTTCAAA TCCTGCTGGT GTCGTTATTT TTGCCGTTTC TTTTTAGATG	180
AAACTCAGGG GCCTTTAGTC CGCCCTTTTG CCCGCTGATT CATCGCCCGC CAGCAACACC	240
GGTTGAGCCG ATCAGCGCAA GAACGCGCAA AGTCACGTAT GGCCCCTAAG AGTTGAGCTC	300
TCCCCCTCGG CTCCTTCCGG GCGCGGAAAA GCCTGCGTCA CCCCATTAAG TCCGAAACCG	360
CGTTCAAGTG TACTTGGTCC GGGCCAATGT GGTTGCCTCA TECGAGTCAC CGATACGCAG	420
GTGCGCCCGT CGAGTCACCA TTAGGAGTAG AGCATCTGAT TATATATAGG CCTAGTTACA	480
GCGGTAACAT AGACTGATAG CTCCAGCTCC AGCACTAGCT TGTAGGACAT CTGCGCGACA	540
CCCAGTGAAC ATG TCC CCT TCC GTC AGA GAC GCC CGC AAC GAC CTT GCC Met Ser Pro Ser Val Arg Asp Ala Arg Asn Asp Leu Ala	589
1 5 10	
AGC CTG CAA CAG CAG GCA GCC GCC GAA GCC GAG GAT ATT AGG AGA TGG Ser Leu Gln Gln Ala Ala Ala Glu Ala Glu Asp Ile Arg Arg Trp 15 20 25	637
TGG AGC CAG CCA CGG TGG GCG GGC ACC AAG CGC GTG TAC ACG GCC GAG Trp Ser Gln Pro Arg Trp Ala Gly Thr Lys Arg Val Tyr Thr Ala Glu 30 35 40 45	685
GAC ATC GTC AAG CGC CGC GGC ACG TTC CCT GTC GTC GAA TAC CCA TCT Asp Ile Val Lys Arg Arg Gly Thr Phe Pro Val Val Glu Tyr Pro Ser 50 55 60	733
TCC GTA ATG GCG GAC AAG CTC GTG GAG ACA TTG GCG CGG CAC TCG CGC Ser Val Met Ala Asp Lys Leu Val Glu Thr Leu Ala Arg His Ser Arg 65 70 75	781
AAC GGC ACG GTT TCA CAG ACG TTC GGA GTG CTC GAC CCA GTG CAA ATG Asn Gly Thr Val Ser Gin Thr Phe Gly Val Leu Asp Pro Val Gln Met 80 85 90	829
ACG CAA ATG GTG AAG TAT CTG GAC ACG ATT TAC GTG TCT GGC TGG CAA Thr Gln Met Val Lys Tyr Leu Asp Thr Ile Tyr Val Ser Gly Trp Gln 95 100 105	877
TGC AGC GCC ACG GCT TCG ACC TCG AAC GAG CCT GGG CCC GAT CTC GCG Cys Ser Ala Thr Ala Ser Thr Ser Asn Glu Pro Gly Pro Asp Leu Ala 110 115 120 125	925
GAC TAT CCG ATG GAC ACC GTG CCA AAC AAG GTC GAG CAC CTG TTC ATG Asp Tyr Pro Met Asp Thr Val Pro Asn Lys Val Glu His Leu Phe Met	973

							1:	2								
				130)				139	5				14	0	
GCG Ala	CAG Gln	CTC Leu	TTC Phe 145	His	GAC Asp	CGG Arg	AAA Lys	A CAG S Glr 150	n Arg	GA(G GC	C CG a Ar	C CT g Le 15	u Se	G TGC r Cys	1021
ACT Th <i>r</i>	ACC Thr	CAG Gln 160	Arg	GAG Glu	CTC Leu	GAC Asp	Gln 165	Let	G GGO 1 Gly	CCT	r GAG	G AT	e As	С ТА р Ту	C TTG r Leu	1069
AGG Arg	CCG Pro 175	Ile	GTC Val	GCT Ala	GAC Asp	GCA Ala 180	Asp	ACC Thr	GGC Gly	CAC His	GGG Gly 185	/ Gly	G CT.	A AC.	A GCC r Ala	1117
											Gly				T ATC / Ile 205	1165
CAC His	ATG Met	GAG Glu	GAC Asp	CAG Gln 210	TCC Ser	TCC Ser	AGC Ser	AAC Asn	AAA Lys 215	AAG Lys	TGC Cys	GGC Gly	G CAC	ATO Met 220	G GCG Ala	1213
GGC Gly	CGC Arg	ŤGC Cys	GTG Val 225	ATC Ile	CCT Pro	GTT Val	CAG Gln	GAG Glu 230	CAC His	ATT Ile	AGT Ser	CGT Arg	TTA Leu 235	ı Val	ACT Thr	1261
GTG Val	CGC Arg	ATG Met 240	TGT Cys	GCG Ala	GAC Asp	GTG Val	ATG Met 245	CAC His	TCG Ser	AAC Asn	CTG Leu	GTG Val 250	Leu	GTC Val	GCG Ala	1309
Arg	ACA Thr 255	GAC Asp	TCG Ser	GAG Glu	GCC Ala	GCC Ala 260	ACC Thr	TTA Leu	CTT Leu	AGC Ser	TCG Ser 265	AAC Asn	ATT Ile	GAC Asp	GCG Ala	1357
CGC Arg 270	GAT Asp	CAT His	TAC Tyr	TAC Tyr	ATT Ile 275	GTC Val	GGG Gly	GCC Ala	TCG Ser	AAC Asn 280	CCT Pro	GAG Glu	GTA Val	ACT Thr	GTA Val 285	1405
CCG Pro	CTG Leu	ATC Ile	Glu	GTT Val 290	TTG Leu	GAC Asp	GCC Ala	GCG Ala	CAG Gln 295	CAG Gln	GCC Ala	GGC Gly	GCC Ala	TCA Ser 300	GGT Gly	1453
GAC . Asp .	AGA Arg	Leu	GCT Ala 305	CAG Gln	CTA Leu	GAG Glu	GAG Glu	GAC Asp 310	TGG Trp	TGC Cys	AAG Lys	AAG Lys	GCC Ala 315	AAG Lys	TTG Leu	1501
AGG (Arg)	Leu	TTC Phe 320	CAC His	GAG Glu	GCA Ala	Phe	GCC Ala 325	GAC Asp	CAG Gln	GTG Val	AAT Asn	GCC Ala 330	AGC Ser	CCT Pro	TCG Ser	1549
ATC A	AAA Lys 335	GAC Asp	AAG (Lys .	GCG Ala	Gly '	GTT . Val 340	ATT Ile	GCC Ala	AAA Lys	Phe	AAC Asn 345	TCA Ser	CAG Gln	ATC Ile	GGG Gly	1597
CCA (Pro (350	CAG . Gln '	ACA (GGC (Gly /	Ala :	TCG A Ser : 355	ATC A	AGA Arg	GAG Glu	Met .	CGC Arg 360	AAA Lys	CTG Leu	GGC Gly	CGC Arg	GAG Glu 365	1645

13	
CTG CTC GGG CAG GAC GTC TAC TTC GAC TGG GAC CTG CCT CGC GCT AGA Leu Leu Gly Gln Asp Val Tyr Phe Asp Trp Asp Leu Pro Arg Ala Arg 370 375 380	1693
GAG GGC TTG TAC CGC TAC AAG GGC GGC ACC CAG TGC GCG ATC ATG CGC Glu Gly Leu Tyr Arg Tyr Lys Gly Gly Thr Gln Cys Ala Ile Met Arg 385 390 395	1741
GCA CGC GCG TTC GCG CCG TAC GCC GAC CTG GTC TGG TTC GAA TCC AAC Ala Arg Ala Phe Ala Pro Tyr Ala Asp Leu Val Trp Phe Glu Ser Asn 400 405 410	1789
TTC CCT GAC TTC CAG CAG GCT AAG GAG TTT GCG CAG GGC GTG CGC GAG Phe Pro Asp Phe Gln Gln Ala Lys Glu Phe Ala Gln Gly Val Arg Glu 415 420 425	1837
AAG TTC CCC AAC AAG TGG ATG GCC TAC AAC TTG TCG CCC AGC TTC AAC Lys Phe Pro Asn Lys Trp Met Ala Tyr Asn Leu Ser Pro Ser Phe Asn 430 435 440 445	1885
TGG CCG AAG GCC ATG CCT CCC AAG GAG CAG GAG AAC TAC ATC CAA CGG Trp Pro Lys Ala Met Pro Pro Lys Glu Gln Glu Asn Tyr Ile Gln Arg 450 455 460	1933
CTG GGC GAG ATC GGA TAT GTG TGG CAG TTC ATC ACG CTA GCC GGC CTG Leu Gly Glu Ile Gly Tyr Val Trp Gln Phe Ile Thr Leu Ala Gly Leu 465 470 475	1981
CAT ACC AAT GCC TTG GCC ATC GAC AAC TTC TCG CGC GAA TTC AGC AGG His Thr Asn Ala Leu Ala Ile Asp Asn Phe Ser Arg Glu Phe Ser Arg 480 485 490	2029
TTC GGA ATG CGT GCG TAT GCA CAA GGC ATC CAG CAG AGG GAG ATG GAC Phe Gly Met Arg Ala Tyr Ala Gln Gly Ile Gln Gln Arg Glu Met Asp 495 500 505	2077
GAG GGC GTC GAT GTC CTA AAA CAC CAG AAG TGG GCC GGC GCA GAG TAT Glu Gly Val Asp Val Leu Lys His Gln Lys Trp Ala Gly Ala Glu Tyr 510 525	2125
GTT GAC AGC ATT CTC AAG CTT GCC CAG GGC GGT GTG TCT TCG ACA GCC Val Asp Ser Ile Leu Lys Leu Ala Gln Gly Gly Val Ser Ser Thr Ala 530 535 540	2173
TCG ATG GGT AAG GGT GTA ACC GAA GAG CAG TTC GGC TCC TCA AAC GGT Ser Met Gly Lys Gly Val Thr Glu Glu Gln Phe Gly Ser Ser Asn Gly 545 550 555	2221
GCC AAA CTA TGATATCATC TCTGAGTCAT TTCTCTCGAC AAGATCCTCG Ala Lys Leu 560	2270
GCCAGACTTC TGGAATATAT ATAACATCGG GTACCCCGAC ATCCCTGCCT TCCGCAACGT	2330
GCGAAGCAGC TGATACGTAT ACTTTAAACG CACA	2364

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 2:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 560 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) 'ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:
- Met Ser Pro Ser Val Arg Asp Ala Arg Asn Asp Leu Ala Ser Leu Gln
 1 5 10 15
- Gln Gln Ala Ala Ala Glu Ala Glu Asp Ile Arg Arg Trp Trp Ser Gln
 20 25 30
- Pro Arg Trp Ala Gly Thr Lys Arg Val Tyr Thr Ala Glu Asp Ile Val 35 40 45
- Lys Arg Arg Gly Thr Phe Pro Val Val Glu Tyr Pro Ser Ser Val Met 50 55 60
- Ala Asp Lys Leu Val Glu Thr Leu Ala Arg His Ser Arg Asn Gly Thr 65 70 75 80
- Val Ser Gln Thr Phe Gly Val Leu Asp Pro Val Gln Met Thr Gln Met 85 90 95
- Val Lys Tyr Leu Asp Thr Ile Tyr Val Ser Gly Trp Gln Cys Ser Ala 100 105 110
- Thr Ala Ser Thr Ser Asn Glu Pro Gly Pro Asp Leu Ala Asp Tyr Pro 115 120 125
- Met Asp Thr Val Pro Asn Lys Val Glu His Leu Phe Met Ala Gln Leu 130 135 140
- Phe His Asp Arg Lys Gln Arg Glu Ala Arg Leu Ser Cys Thr Thr Gln 145 150 155 160
- Arg Glu Leu Asp Gln Leu Gly Pro Glu Ile Asp Tyr Leu Arg Pro Ile 165 170 175
- Val Ala Asp Ala Asp Thr Gly His Gly Gly Leu Thr Ala Val Phe Lys 180 185 190
- Leu Thr Lys Met Phe Ile Glu Arg Gly Ala Ala Gly Ile His Met Glu 195 200 205
- Asp Gln Ser Ser Asn Lys Lys Cys Gly His Met Ala Gly Arg Cys 210 215 220
- Val Ile Pro Val Gln Glu His Ile Ser Arg Leu Val Thr Val Arg Met 225 230 235 240
- Cys Ala Asp Val Met His Ser Asn Leu Val Leu Val Ala Arg Thr Asp 245 250 255
- Ser Glu Ala Ala Thr Leu Leu Ser Ser Asn Ile Asp Ala Arg Asp His 260 265 270



Tyr	Tyr	Ile	Val	Clv	330	C	•	5	~ 1	11-1	mb	**- 1	D	7	+1 -
		275	-	Gry	Ата	ser	280	Pro	GIu	Val	THE	285	PIO	ren	TIE
Glu	Val 290	Leu	Asp	Ala	Ala	Gln 295	Gln	Ala	Gly	Ala	Ser 300	Gly	Asp	Arg	Leu
Ala 305	Gln	Leu	Glu	Glu	Asp 310	Trp	Cys	Lys	Lys	Ala 315	Lys	Leu	Arg	Leu	Phe 320
His	Glu	Ala	Phe	Ala 325	Asp	Gln	Val	Asn	Ala 330	Ser	Pro	Ser	Ile	Lys 335	Asp
Lys	Ala	Gly	Val 340	Ile	Ala	Lys	Phe	Asn 345	Ser	Gln	Ile	Gly	Pro 350	Gln	Thr
Gly	Ala	Ser 355	Ile	Arg	Glu	Met	Arg 360	Lys	Leu	Gly	Arg	Glu 365	Leu	Leu	Gly
Gln	Asp 370	Val	Tyr	Phe	Asp	Trp 375	Asp	Leu	Pro	Arg	Ala 380	Arg	Glu	Gly	Leu
Tyr 385	Arg	Tyr	Lys	Gly	Gly 390	Thr	Gln	Cys	Ala	Iie 395	Met	Arg	Ala	Arg	Ala 400
Phe	Ala	Pro	Tyr	Ala 405	Asp	Leu	Val	Trp	Phe 410	Glu	Ser	Asn	Phe	Pro 415	Asp
Phe	Gln	Gln	Ala 420	Lys	Glu	Phe	Ala	Gln 425	Gly	Val	Arg	Glu	Lys 430	Phe	Pro
Asn	Lys	Trp 435	Met	Ala	Tyr	Asn	Leu 440	Ser	Pro	Ser	Phe	Asn 445	Trp	Pro	Lys
Ala	Met 450	Pro	Pro	Lys	Glu	Gln 455	Glu	Asn	Tyr	Ile	Gin 460	Arg	Leu	Gly	Glu
Ile 465	Gly	Tyr	Val	Trp	Gln 470	Phe	Ile	Thr	Leu	Ala 475	Gly	Leu	His	Thr	Asn 480
Ala	Leu	Ala	Ile	Asp 485	Asn	Phe	Ser	Arg	Glu 490	Phe	Ser	Arg	Phe	Gly 495	Met
Arg	Ala	Tyr	Ala 500	Gln	Gly	Ile	Gln	Gln 505	Arg	Glu	Met	Asp	Glu 510	Gly	Val
Asp	Val	Leu 515	Lys	His	Gln	Lys	Trp 520	Ala	Gly	Ala	Glu	Tyr 525	Val	Asp	Ser
Ile	Leu 530	Lys	Leu	Ala	Gln	Gly 535	Gly	Val	Ser	Ser	Thr 540	Ala	Ser	Met	Gly
Lys 545	Gly	Val	Thr	Glu	Glu 550	Gln	Phe	Gly	Ser	Ser 555	Asn	Gly	Ala	Lys	Leu 560

Patentansprüche

1. Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von Riboflavin durch Kultivierung von Riboflavin produzierenden Mikroorganismen in einem Nährmedium und anschließender Isolierung des hergestellten Riboflavins, dadurch gekennzeichnet, daß Mikroorganismen verwendet werden, bei denen die endogene Isocitratlyase (ICL) Aktivität verändert wurde.

10

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikroorganismen durch Mutation des endogenen ICL-Gens ein Enzym mit höherer ICL-Aktivität aufweisen.
- 15 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikroorganismen durch eine Erhöhung der ICL-Genkopienzahl eine höhere ICL-Genexpression besitzen.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das
 ICL-Gen mit regulatorischen DNA-Sequenzen funktionell verknüpft wurde, die eine verstärkte Genexpression des ICL-Gens erlauben.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Mikroorganismen mit Resistenz gegenüber auf ICL hemmend wirkenden
 Substanzen verwendet werden.
- Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikroorganismen resistent gegenüber den Stoffen Itakonat oder Oxalat sind.
 - 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß als Mikroorganismus ein Pilz verwendet wird.
- 35 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Pilz aus der Gattung Ashbya verwendet wird.
 - 9. ICL-Gen codierend für die in SEQ ID NO: 2 dargestellte Aminosäuresequenz.

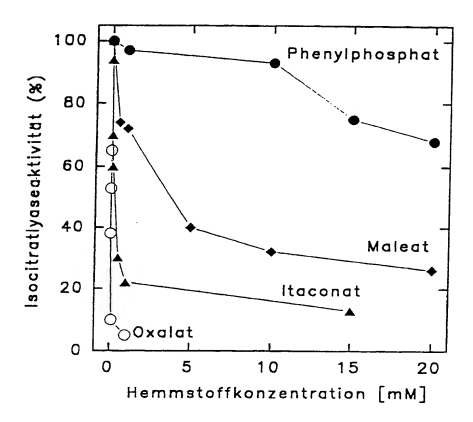
- 10. Genkonstrukt enthaltend ein ICL-Gen gemäß Anspruch 9.
- Genkonstrukt nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß
 das ICL-Gen funktionell mit einem oder mehreren Regulationssignalen zur Erhöhung der Genexpression funktionell verknüpft
 wurde.

Fraktion	Gesamtaktivität Gesamtprotein	Gesamtprotein	spez. Aktivität	Reinigungsfaktor	Ausbeute
	(Units)	(mg)	(U/mg protein)	(-fach)	(%)
Rohextrakt	220	1310	0.17	1.0	100
40,000 g Überstand	170	730	0.23	1.3	78
35% (NH ₄₎₂ SO ₄ Üherstand	160	630	0.25	1.5	72
60% (NII ₄₎₂ SO ₄ Pellet	160	300	0.53	3.1	72
Sephacryl S-300 Eluat	52	5	10.8	63	23
Mono S Eluat	35	0.5	18.4	108	91

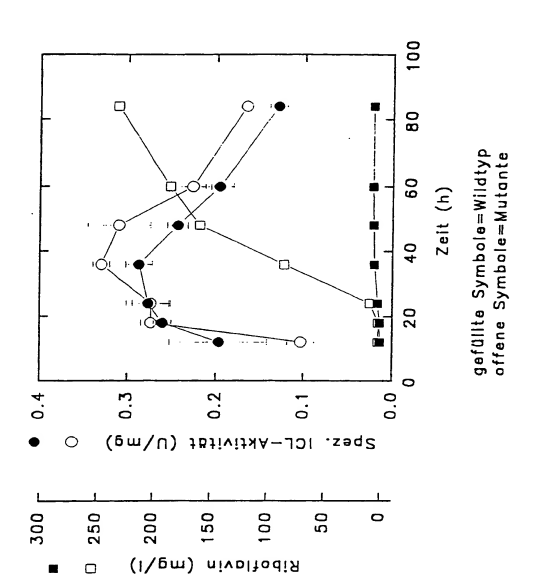
Takelle 1

Hemmstoff	Konzentration	Hemmung	Hemmtyp
	(mM)	(%)	-
Glucose-6-P	10	<5	
Citrat	10	22	
Fumarat	10	25	
Succinat	10	34	noncompetitive; K _i :15.8 mM
Malat	10	36	
РЕР	10	55	hyperbolic mixed-type
6-P-Gluconat	10	09	
Glycin	10	<>	
Aspartat	01	13	
Glutamat	10	1.5	
Phenylphosphat	10	7	
Maleat	10	89	
Itaconal	_	78	linear mixed-type; K¡:0.17 mM
Oxalat		95	noncompetitive; K _i :0.004 mM

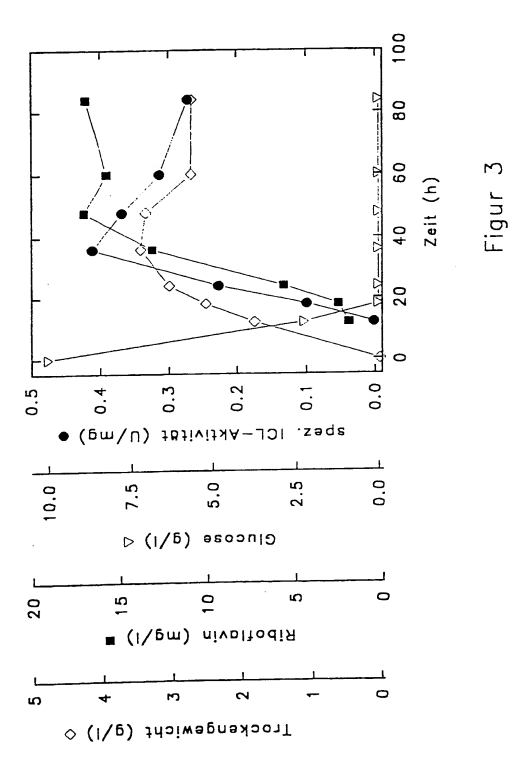
Tobollo 2

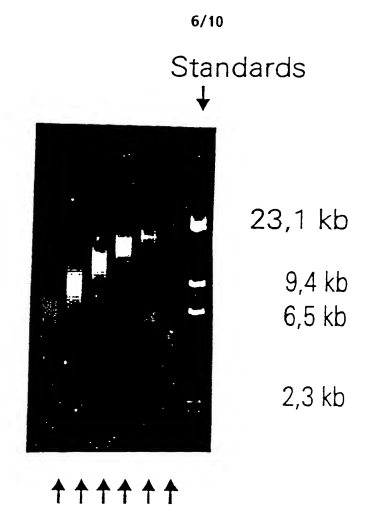


Figur 1



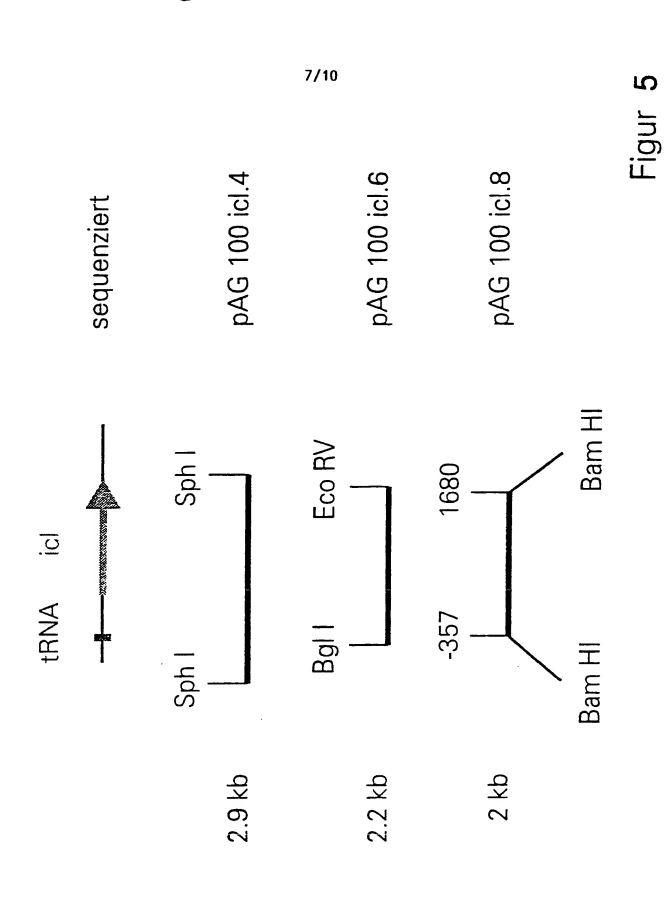
Figur 2





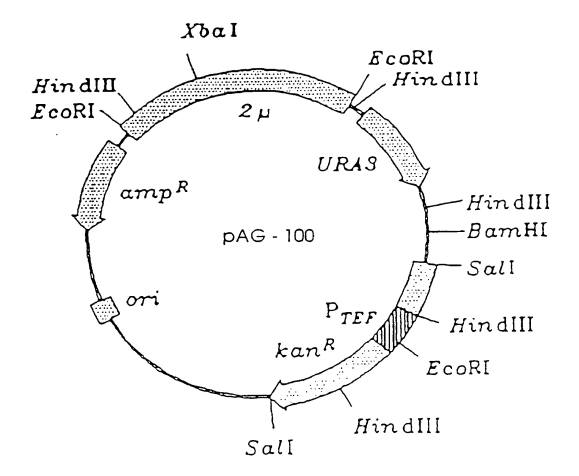
Fraktionen des Sau 3A - Verdaus nach Ultrazentrifugation

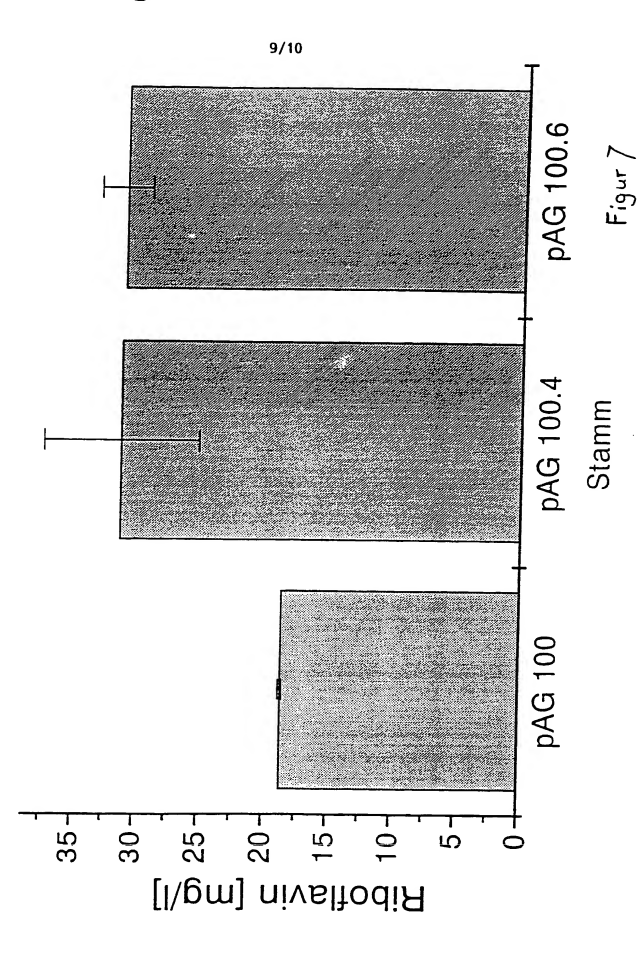
Figur 4



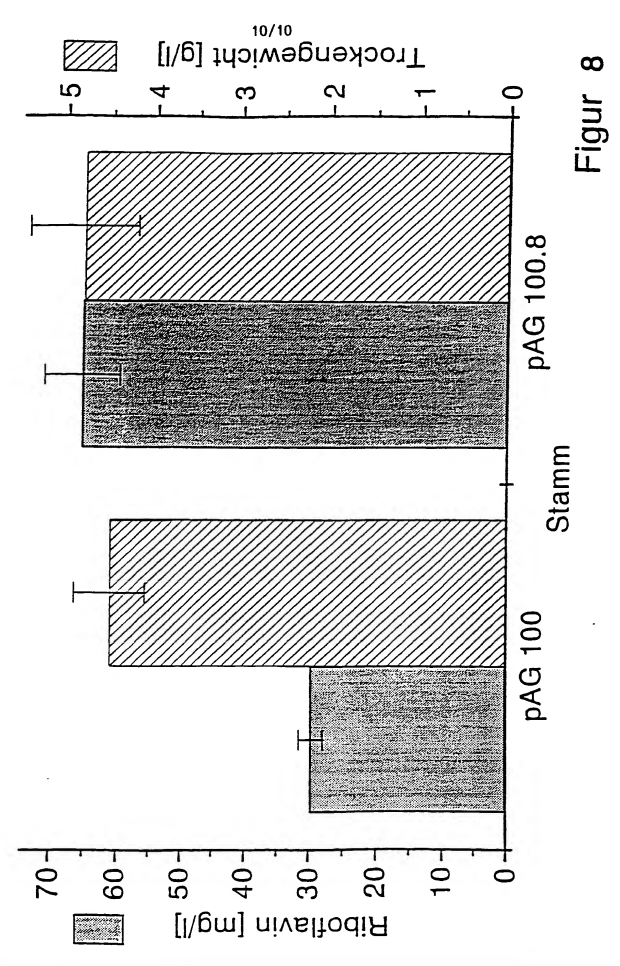
BNSDOCID: WO 9703208A1>

8/10





BNSDOCID: <WO 9703208A1



INTERNA NAL SEARCH REPORT

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 6 C12P25/00 C12N15/60 C12N15/31 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12P C12N IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category 1-11 X.P MICROBIOLOGY, vol. 142, no. 2, 1996, READING U.K., pages 411-417, XP002020315 SCHMIDT, G. ET AL.: "Inhibition of purified isocitrate lyase identified itaconate and oxalate as potentioal antimetabolites for the riboflavin overproducer Ashbya gossypii" see the whole document 1-11 X.P MICROBIOLOGY, vol. 142, no. 2, 1996, READING, U.K., pages 419-426, XP002020316 SCHNMIDT, G. ET AL.: "Correlation of isocitrate lyase activity and riboflavin formation in the riboflavin overproducer Ashbya gossypii" see the whole document -/--X: Patent family members are listed in annex. X Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cated to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docudocument referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 1 8, 12, 96 5 December 1996 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Douschan, K Fax: (+31-70) 340-3016

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nal Application No PCT/EP 96/03009

		-CT/EP 96/03009
	ACTION OF CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Α	MOL. GEN. GENET., vol. 241, 1993, pages 422-430, XP002020317 BARTH, G. UND SCHEUBER, T.: "Cloning of the isocitrate lyase gene (ICL1) from Yarrowia lipolytica and characterization of the deduced protein" see the whole document	1-11
A	EP,A,O 405 370 (F. HOFFMANN-LA ROCHE AG) 2 January 1991 cited in the application see the whole document	1-11
A	WO,A,93 03183 (TRANSKARYOTIC THERAPIES INC.) 18 February 1993 cited in the application see the whole document	1-11

INTERNAZIONAL SEARCH REPORT

n on patent family members

In mal Application No
PCT/EP 96/03009

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-0405370	02-01-91	CN-A- 1049185 JP-A- 3117489	13-02-91 20-05-91
WO-A-9303183	18-02-93	AU-A- 1278192 EP-A- 0596885 JP-T- 6508983 NZ-A- 240749	02-03-93 18-05-94 13-10-94 27-04-94

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nales Aktenzeichen CT/EP 96/03009

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C12P25/00 C12N15/60 C12 C12N15/60 C12N15/31 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 C12P C12N Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete sallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. X,P MICROBIOLOGY, 1-11 Bd. 142, Nr. 2, 1996, READING U.K., Seiten 411-417, XP002020315 SCHMIDT, G. ET AL.: "Inhibition of purified isocitrate lyase identified itaconate and oxalate as potentioal antimetabolites for the riboflavin overproducer Ashbya gossypii" siehe das ganze Dokument MICROBIOLOGY, X,P 1-11 Bd. 142, Nr. 2, 1996, READING, U.K., Seiten 419-426, XP002020316 SCHNMIDT, G. ET AL.: "Correlation of isocitrate lyase activity and riboflavin formation in the riboflavin overproducer Ashbya gossypii" siehe das ganze Dokument Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeidedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffendichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffendichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffendlichung belegt werden versoll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Ersindung kann nicht als auf ersinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröfsentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung sür einen Fachmann naheliegend ist ausge(ührt) ausgelunt)

Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach

Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach

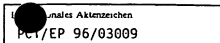
Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 1 8, 12, 96 5.Dezember 1996 Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Formblatt PCT/ISA/218 (Blatt 2) (Juli 1992)

Fax (+31-70) 340-3016

Douschan, K

INTERNATIONALES RECHERCHENBERICHT



		PCT/EP 96/03009
	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffendlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile Betr. Anspruch Nr.
A	MOL. GEN. GENET., Bd. 241, 1993, Seiten 422-430, XP002020317 BARTH, G. UND SCHEUBER, T.: "Cloning of the isocitrate lyase gene (ICL1) from Yarrowia lipolytica and characterization of the deduced protein" siehe das ganze Dokument	1-11
Α	EP,A,O 405 370 (F. HOFFMANN-LA ROCHE AG) 2.Januar 1991 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-11
A	WO,A,93 03183 (TRANSKARYOTIC THERAPIES INC.) 18.Februar 1993 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-11
	·	

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichunge zur selben Patentfamilie gehören

nales Aktenzeichen TCT/EP 96/03009

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffendichung	Mitglied Patentí	Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0405370	02-01-91	CN-A- JP-A-	1049185 3117489	13-02-91 20-05-91
WO-A-9303183	18-02-93	AU-A- EP-A- JP-T- NZ-A-	1278192 0596885 6508983 240749	02-03-93 18-05-94 13-10-94 27-04-94